### APPENDIX 2

(19) 日木国特許庁 (JP)

## (12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平11-106385

(43)公阴日 平成11年(1999) 4月20日

(51) Int. C1. C07D471/04 A61K 31/435	酸別配号 114 AAB ACD AED		F I CO7D471/04 A61K 31/435	114 AAB ACD AED	Λ.		
· :		:	 審查請求 未請	承 請求項	の数31	OL	(全38頁)
(21) 出照番号	砂糖平10—223178			サントリー株式会社 大阪府大阪市北区堂島浜2丁目1番10号 岛本 哲男 大阪府三島郡島本町岩山台1丁目1番1号 サントリー株式会社生物医学研究所内			
(22)出願日	平成10年(1998) 8月6日						
(31) 優先權主張番号 (32) 優先日 (33) 優先権主張国	特 <u>與平</u> 9-212322 平 9 (1997) 8月 6日 日本 (JP)		(72) 発明者 為木 大阪/ サン (72) 発明者 井上 大阪/ サン				
			4	ントリー株式 骨浩	会社生	物医学	研究所内

(64) 【発明の名称】 I V型ボスホジエステラーゼ阻害作用を有する1-アリール-1, 8-ナフチリジン-4-オン誘

#### (57)、【図約】

【映題】 IV型ホスホジエステラーゼを選択的に阻害する化合物の開発。

【解决手段】 一般式 (I):

#### 【化1】

(式中、R'は置換もしくは非置換のアリール基又はヘテロアリール基を示し、R', R'及びR'は独立に水奈、置換もしくは非置換の低級アルキル基又はハロゲンを示し、Xは基NR' R'又はOR' を示し、R'及びR'は独立に水窯、置換もしくは非置換の低級アルキル基、シクロアルキル基、アリール基又はヘテロアリール基を示し、R'は水深、置換もしくは非置換の低級アルキル基又はシクロアルキル基を示す)で表されるIV型ポスホシエステラーゼ、阻害作用を有する1-アリール-1.8- ナフチリジン-4- オ

ン防導体、その塩又は溶媒和物並びにそれを含むIV型ホスホジェステラーゼ阻査剤。

(74)代理人 卯理士 石田 敬 (外2名)

大阪府三島郡島本町若山台1丁目1番1号 サントリー株式会社生物医学研究所内 17

0 1. 0

PDE IV - IC+ ( (M)

9641.0

46362120

115

01150

; 7

0 0 3 4

0. 0.

Ŏ. Ŏ.

Ò.

Ŏ.

0. 0,

0. Ö

0. 0

丑

化合物

94123456789

12555555555

866686777777778888889

9

Ŏ

0

9 DÖ

12947

**失実头実実実実実実実** 

実施例

**災施**例 **灾**施例 突旋例

爽施例

**寒** 医例 炎施例

英施例

奖施例 变版例 実施例

交赛来和例例

(10)

**特別平11-106385** 

18 【(統多)

【殺2】

【0043】上記ホスポジエステラーゼ阻害活性試験の 結果、本発明に係る1-アリール-1,8- ナフチリジン-4-オン誘導体は良好な阻答効果を示すことが確認された。 【0044】本発明化合物のLPS 刺激マクロファージに よるTNF-a 産生阻容活性は、以下に示す試験によって確 配した。

Ĭ

5

### (1) LPS刺激マクロファージによるTNFーα 確生阻害活 性測定法

LPS 刺激マクロファージによるTNP-α 座生を阻否する本 発明化合物の能力を評価するために、Immunopharmacol. 29, 121-127 (1995) に準じて以下のアッセイを用い

1) Gないし10週齢の地BALB/c系マウスを用いてチオグ リコレート培地2回 を腹腔内投与し、4日後に腹腔内を PBS10ml で洗浄することにより、一匹あたり1ないし2xl 0′. 個の腹腔滲出細胞を得た。 赤血球溶解液 (0.75% 塩 化アンモニウム、17mMトリス塩酸緩衝液、pH7.2 )に懸 瀰し遠心操作後、10% ウシ胎児血清を含むRPMI1640培地 に再懸淘し、96穴柳胞培養プレートに1 x 10° 個/50 µ 1 /wollの密度で播催した。これらの細胞は培養器に強 固に付着すること、非特異的エステラーゼ染色に陽性で あったことから、これをマウス腹腔マクロファージとし て試験に用いた。なお実験には一班37℃、5%CO,の条件 下で削増養したマウス腹腔マクロファージを用いた。

(11)

**怜閉邓11-106385** 

20

阻害する試験化合物濃度として、各化合物について算出 した。

【0045】 (2) 各化合物のLPS 刺激マクロファージ によるTNF-α座生阻容活性

上記測定法により得られた LPS 刑徴マクロファージによるTNF-α強生阻害活性IC. 値を下記器IIに示す。比較例は、削述の国際公開公報第97/04775号奥施例1記載の化合物である。

[0046]

10 【按3】

2) P. Coli (血清型055:B5) 由来のLPS をImg/mlの濃度でPBS に溶解した後、ろ過減菌した。試験化合物をDMS0にて溶解し、最終使用濃度の1000倍濃度溶液とした。10% ウシ胎児血清を含むRPMI1640培地0.5ml に上配LPS 原液10μ1 (最終濃度10με/ml) および被験物質原液1μ1を加え混和したものを、前配の和陥に対し50μ1/woll加え、さらに8時間培養した。谷wellより培養上清を回収してそのTNP-α濃度をRLISA 法 (Cytoscreen' Immunoassay Kit mouse TNF-α, BioSource International 社)にて測定した。

3) IC. はLPS 刺激により惹起されたTNP-α産生を50%

	<b>爱</b> ·耳					
化合物	TNF-a 競生阻害居性IC.。(μN)					
東東東東東東東東東東東東東東東東東東東東東東東東東東東東東東東東東東東東東	0. 4 0 0. 0 1 0 0. 1 0 0. 1 0 0. 0 0 4 1. 0 0. 4 2 1. 0 0. 4 2 1. 0 0. 6 0 0. 7 0 0. 1 0 1. 0 0. 4 0 0. 2 0 0. 1 0 0. 5 0 0. 4 0 0. 2 0 0. 1 0					

【数4】

## 1-ARYL-1,8-NAPHTHYRIDIN-4-ONE DERIVATIVE HAVING INHIBITING ACTION ON IV TYPE PHOSPHODIESTERASE

Publication number: JP11106385 Publication date: 1999-04-20

Inventor:

SHIMAMOTO TETSUO; INOUE HIDEKAZU; HAYASHI YASUHIRO

Applicant:

SUNTORY LTD

Classification: - international:

C07D471/04; A61K31/435; A61P11/00; A61P25/00; A61P43/00; C07D471/00; A61K31/435; A61P11/00; A61P25/00; A61P43/00; (IPC1-7): C07D471/04;

A61K31/435

- European:

Application number: JP19980223178 19980806

Priority number(s): JP19980223178 19980806; JP19970212322 19970806

Report a data error here

#### Abstract of JP11106385

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject new derivative, comprising a specific 1-aryl-1,8- naphthyridin-4-one, capable of selectively inhibiting IV type phosphodiesterases and useful as a preventing and therapeutic agent or the like for diseases in which a cytokine participates. SOLUTION: This new 1-aryl-1,8-naphthyridin-4-one derivative (a salt or a solvate) is represented by formula I [R<1> is a (substituted)aryl or a (substituted)heteroaryl; R<2> to R<4> are each H or a (substituted)lower alkyl; X is a group NR<5> R<6> (R<5> and R<6> are each H, a lower alkyl, aryl or the like) or the like) and is useful as an active ingredient or the like of an inhibitor of IV type phosphodiesterases and a preventing, therapeutic agent or the like for diseases in which a cytokine participates. The compound is obtained by reacting a compound represented by formula II (R<7> is a lower alkyl or a cycloalkyl) with ethyl orthocarbonate, then providing a compound represented by formula III (Et is ethyl), subsequently reacting the resultant compound with amines represented by the formula R<1> NH2, treating and cyclizing the prepared compound HNR<5> R<6> or the like, hydrolyzing the resultant ester and reacting the obtained compound with an amine component represented by the formula

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

English translation (excerpt) of JP, 11-106385, A, Page 10, Column 18 to Page 11, Column 20

通经 网络拉

[0044] The inhibitory activities of the compound of the present invention on TNF- $\alpha$  production by LPS stimulated macrophages were verified by the following test:

(1) Measurement of TNF- $\alpha$  Production Inhibitory Activity by LPS Stimulated Macrophages

The following assay was used to evaluate the ability of the compound of the present invention to suppress TNF- $\alpha$  production by LPS stimulated macrophages according to Immuno pharmacol., 29, 121-127 (1995).

- 1) remain BALB/c mice (6 to 10 week old) were used, and received an intraperitoneal administration of thioglycolate at a dose of 2 ml. Four days later, the abdominal cavities were washed by 10 ml of PBS, whereby (1 to 2)  $\times$  10 peritoneal cells were obtained per mouse. These were suspended in a hemolytic buffer (0.75% ammonium chloride, 17 mM tris-HCl buffer, pH7.2), centrifuged, then resuspended in an RPMI1640 medium containing 10% fetal calf serum and seeded in a 96-well cell culture plate at a density of 1  $\times$  10 cells/50  $\mu$ l/well. Since these cells adhered strongly to the tissue culture plate and were positive in nonspecific esterase staining, they were used for the test as mouse peritoneal macrophages. Mouse peritoneal macrophages were precultured overnight at 37°C in 5% CO<sub>2</sub> for the experiment.
- 2) E. Coli (serum type 055: B5)-derived LPS was dissolved in PBS at a concentration of 1 mg/ml, then sterilized by filtration. The test compound was dissolved in DMSO to make a 1000-fold concentration solution of the final concentration for use. Ten  $\mu 1$  of the above LPS stock

solution (final concentration: 10  $\mu$ g/ml) and 1  $\mu$ l of the tested substance stock solution were added and mixed in 0.5 ml of RPMI1640 medium containing 10% fetal calf serum. This was added to the above cells at 50  $\mu$ l/well and cultured for 8 hours. The cultured supernatant was recovered from each well and each TNF- $\alpha$  level was measured by ELISA (Cytoscreen Immunoassay Kit Mouse TNF- $\alpha$ , Biosource International).

3) The IC<sub>50</sub> was calculated for each compound as the concentration of the test compound inhibiting 50% of the TNF- $\alpha$  production caused by LPS stimulus.

[0045] (2) TNF- $\alpha$  Production Inhibitory Activity by LPS Stimulated Macrophages

The IC50 values for the TNF- $\alpha$  production inhibitory activity obtained by the above method are shown in the following Table II. The comparative example was the compound described in WO-A-97-04775, Example 1, mentioned above

Surfaction.

[0046]

[TABLE 3]

TABLE II